# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 2001205094 A

(43) Date of publication of application: 31.07.2001

(51) Int. CI B01J 27/24

B01J 35/02. B01J 37/02

(21) Application number: 2000017625 (22) Date of filing: 26.01.2000 (71) Applicant: TOYOTA CENTRAL RES & DEV

(72) Inventor: MORIKAWA KENJI
ASAHI RYOJI
OWAKI TAKESHI
TAGA YASUNORI

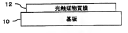
# (54) PHOTOCATALYST SUBSTANCE AND PHOTOCATALYST BODY

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a photocatalyst for which visible light is used as an operating light and which is more efficient.

SOLUTION: A photocatalyst substance film 12 comprising Sn-O-N and Zn-O-N is formed on a base 10 by means of sputtering using SnO2 and ZnO as a target in nitrogen atmosphere. In addition, after sputtering, crystallization is performed by heat treatment. A nitride oxide film in which SnO2 and ZnO crystallines obtained like this are a base and N Is incorporated exhibits good photocatalytic action using not only ultraviolet light, but also visible light as the operating light.

COPYRIGHT: (C)2001,JPO



実施形態の構成

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2001-205094 (P2001-205094A)

(43)公開日 平成13年7月31日(2001,7,31)

(51) Int.Cl.7		裁別記号	FI		テーマコード(参考)
(51) Int.Cl.		権の対抗にデザ	r ı		T==(1==) (49-45)
B 0 1 J	27/24		B 0 1 J	27/24	M 4G069
	35/02			35/02	J
	37/02	301		37/02	301P

## 審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 6 頁)

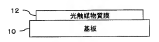
00-17625(P2000-17625)	(71) 出類人	000003609		
		株式会社豊田中央研究所		
年1月26日(2000.1.26)		愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番		
		地の1		
	(72)発明者	森川 健志		
		愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番		
		地の1 株式会社豊田中央研究所内		
	(72)発明者	旭良司		
		爱知果爱知郡長久手町大字長湫字橫道41番		
		地の1 株式会社豊田中央研究所内		
	(74)代理人	100075258		
		弁理士 吉田 研二 (外2名)		
		最終頁に続く		
		年 1 月26日 (2000. 1. 26) (72) 発明者 (72) 発明者		

(54) 【発明の名称】 光触媒物質および光触媒体

(57)【要約】

得る。 「解決手段」 基板10上に、窒素雰囲気における5 n のさ2 n のをターゲットとしたスパッタリングによ り、5 n ー O ー Nや5 たる光触媒物質膜 12 を形成する。また、スパッタ後熱処理によって結晶 化を行う。このようにして得た5 n の2 型 Z n の結晶を 基本として、N を含有する緊酸化物膜は、紫外光のみな らず可飛光をも動作光として良好な光触媒作用を発現す る。

【課題】 可視光を動作光とし、より効率的な光触媒を



実施形態の構成

(2) 特開2001-205094

#### 【特許請求の範囲】

[請求項1] 光触媒作用を呈する金属酸化物の結晶の 酸素サイトの一部を窒素原子で置換、金属酸化物の結晶 の格子間に窒素原子をドーピング、あるいは金属酸化物 の結晶の多結晶集合体の粒界に窒素原子を配した光触媒 物質。

[請求項2] 請求項1に記載の光触媒映質において、 前記光触媒作用を呈する金脂酸化物は、酸化スズ、酸化 亜鉛、チタン酸ストロンチウム、酸化タングステン、酸 化ジルコニウム、酸化ニオブ、酸化鉄、酸化銅、チタン 10 酸鉄、酸化ニッケル、酸化ビスマス、酸化ケイ素のうち の少なくとも1種である光熱媒染質。

[請求項3] 請求項1または2に記載の光触媒物質を 内部物質とし、この内部物質の表面に外部物質として酸 化チタンまたは酸化チタンに窒素を含有させたTi-O -Nの層を形成した光触媒体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、可視光動作が可能 な光触媒物質および光触媒体に関する。

#### [0002]

「従来の技術」従来より、光触媒作用を採取する材料として、酸化チタン (TiO2)、酸化法 (SnO2)、酸化 (大子文)、酸化之ズ (SnO2)、酸化ビスマス (BiO2)、酸化ビスマス (BiO2)、酸化ビスマス (BiO2)、酸化ビスサズ (NbO2)、酸化ニッカル (NiO)、酸化 (CuO)、酸化ジルコーウム (ZrO2)、酸化亜鉛 (ZnO)、チタン酸ストロンチウム (SrTiO3)、表チン酸鉄 (FeTiO3)、表チン酸、ストロンチウム (SrTiO3)、酸化甲維分類 (SnO2)、表生の酸性、性甲維水分別られている。これらの光触媒材料は半導体であり、光を30、吸収して電子と正孔を生成し、種々の化学反応(例えば、有害物質の分割、や投煙作用を呈する。

[0003] ところが、これら半導体が吸収して光反応 に使用できる光(始媒の動作光)は、それぞれの物質に おけるパンドギャップEgの個により制限される。例え ば、酸化タングステンでは、 A ≦ 4 6 0 nm (Eg = 2.7 eV)、酸化亜鉛では A ≦ 3 8 8 nm (Eg = 3.2 eV)である。

#### [0004]

「発野が除入しようとする課別」とこで、図7に示すよ 40 うに、太陽光や蛍光灯光のスペクトルは、45 0~60 0 n mの波長域にピークを有しており、400 n m以下の成分は非常に少ない。一方、上述のような酸化物半導体は、400 n m以下の領域の光しか吸収しないものが多い。後つて、これら酸化物半線体かちなる光機度を太陽光下あるいは室内の蛍光灯下で使用する場合、光の利用効率が低く、十分な光反応を生起することができないという問題点があった。

【0005】本発明の目的は、より長波長域の光も吸収 光触媒作用を発現する。従って、この層においても し、太陽光下、蛍光灯下での光利用効率を向上すること 50 光を動作光として光触媒作用を得ることができる。

ができる光触媒物質および光触媒体を提供することにあ る。

#### [0000]

「課題を解決するための手段」本発明に係る光始候物質 は、光触媒作用を呈する金属酸化物の結晶の酸素サイト の一部を窒素原子で階換、金属酸化物の結晶の格子間に 窒素原子をドーピング、あるいは金属酸化物の結晶の多 結晶集合体の粒界に窒素原子を配したことを特徴とす。

10 【0007】 このように、酸化物半期体に窒素原子小を 配すると、酸素への特性を支配する半導体の信電子帯が 影響を受け、酸化物のパンドギャップの内側に新しいエ ネルギー準位が形成され、パンドギャップが狭くなる。 その結果、窒素ドーブ前の鉱化物の場合より独てネルギー の長波長光をも吸収して、電子と正孔を生成し、光蝕 維作用を呈することが可能となる。また、窒素の一た、 がしていまし、生成した電子と正孔の寿命が長くなる。さ らには、構造的に材料表面への有機的やガスの影響性が 高くなるため、この相限効果によって触媒活性が向上す 20 歳でって、太陽光、船火折光を光源とした場合におけ るが触媒が集、すなわち、有害ガス分解、水浄化、有機 物分解、抗菌をどの効果を向上するととができる。

[0008] また、可視光照射による物体表面の濡れ性 や、防暑性能の発現を可能にし、かつその特性の長時間 保持を可能とする。

【0009】また、前起光触媒件用を呈する金属酸化物 は、酸化スズ、酸化亜鉛、チタン酸ストロンチウン、 をセタングステン、酸化ジルコークム、酸化ニオブ、酸化 鉄、酸化網、チタン酸鉄、酸化ニッケル、酸化ビスマ ス、酸化ケイ素のうちの少なくとも1種であることが好 減である。

【0010】また、上述の聖業原子を配した酸化物半導体(空酸化物)の労働強調を内部制御とし、この内部 動質の表面に外部物質として酸化チタン(TiO2)または酸化チタン(医業を含有させたTi−O−N層を形成することを特徴とすることが好適である。このよう 、変酸化物より安定なTiO2や、Ti−O−Nを最表面に配置することで、空酸化物単体の場合と比較して 安定性を向上することができる。また、内部の緊酸化物 の可視外を吸収して電子と正氏を生成し、これか多の TiO2やTi−O−Nへ移動してこれらの表面において、優れた親水性、防汚性、有機物分離性を実明することができる。また。

[0011] なお、Ti-O-Nは、酸化チタン等の金 腐酸化物の酸素サイトの一部を望素原子(N) で間換、 格子間に窒素原子をドーピング、あるいは多結晶集合体 の酸料に窒素原子を配してなるチタン化合物である。こ のTi-O-Nは、TiOに比べ可視光頻減において 光触媒作用を発現する。従って、この原においても可視 米を動性光して光神媒作用を得ることができる。

特開2001-205094

### [0012]

[発卵の実施の形態] 以下、本発卵の実施の形態 (以下、 実施形態という) について、回面に基づいて影明する。 [0013] 「実施形態1」図1は、実施形態の構成を 示す図であり、5i03等の基板10上に、光始媒物質 図12が形成されているこの分陸媒物質関12は、酸化 スズ (SnO2)、酸化亜鉛(ZnO)、チタン酸スト レンチウム (Sr T1O3)、酸化多ングステン (W O3)、酸化ジルコニウム (Zr O2)、酸化コブ (N b2O3)、酸化核 (Fe 2O3)、酸化同 (C u2O)、 チタン酸核 (Fe TiO3)、酸化の (C u2O)、 チタン酸核 (Fe TiO3)、酸化カーズ (Ni O)、酸化ビスマス (B i2O3)、酸化ケイ素 (SiO 2)のうちの少なくとも1種の結晶に、窒素原子 (N) を配したものである。

[0014] ここで、Nは、上述の酸化物結晶の中でその金属原子と化学結合を有している。例えば、SnO2であれば、Sn-Nの化学結合を含む。これによって、パンドギャップを挟くし、長波長側の可視光の吸収が可能となる。

【0015】このような光触媒物質膜12は、上述の酸 20 化物をターゲットとして窒素ガス雰囲気でスパッタする ことなどによって得ることができる。

[0016] 「実施形態2」さらに、図2に、実施形態
2の構成を示す。図2(a) において、5 iつの基板
10上に光始媒物質膜12形成し、その上にチタン化合物膜14を形成している。光始軟物質膜12は、上述の物膜14を形成している。光始軟物質膜12は、上述の14円にのは15円にのは15円にからでは15円にからが

[0017] なお、図2おいては、二層の積層構造としているが、熱処理などの通程で両者の境界は必ずしも明 値ではなくなり、表面に向けてNが徐々に疎少していく 構成となる場合もあり、またこの場合の方が、生成した 電子と正孔の長寿命化の観点から、より好ましい。

[0019] ごれによって、Sn-O-NやZn-O-N等より安定な下102や、Ti-O-Nを最表面に記 置することで、Sn-O-NやZn-O-N等単体の場合と比較して安定性を向上することができる。なお、Ti-O-Nは、Ti-Ooに比べ可視光鋭域において光始 媒作用を発現する。従って、この層においても可視光を 動作光として光始軟作用を得ることができる。 【0020】なお、上述のような傾斜組成の窒酸化物の 光触媒物質/チタン化合物からなる光触媒体は、図2

(b) に示すように、内部に光触媒物質部分22、外側 にチタン化合物部分24を有する粒子状とすることも好 適である。このような粒子状の光触媒は、塗料用のバイ ンダー中に混入させておき、塗料のようにして利用する ことが好適である。

[0021]

(3)

【実施例】「実施例1」この実施例では、SnOz結晶 10 に、NをドープしたSn-O-N構造の光触媒物質について述べる。

【0023】一方、比較対象としてSnO2膜も形成した。この場合、ターゲットを20%02-Ar雰囲気中でスパッタし、550℃、O2雰囲気中で90分間熱処理することにより結晶化させた。

【0024】 X線回折によりSn-O-N膜の結晶性を 見たところ、正方晶 Sn O:2の(110)、(10 1)、(211)回行線が現をすれた。しかし、これら はSn O: 腰と比較して、いずれもやや低角度側へシフトしている。このことから、 窒素 Nのドーブによって、 格子間層が Sn O:より広がっていると考えられる。

[0025] またXPS (X-ray Photoem ission Spectroscopy) による窒素 N1s殻の測定結果から窒素原子の化学的な結合状態を判断したところ、本発明のSn-O-N中の窒素原子は、Sn-N結合に由来するビークを示した。

【0026】この膜の光吸収スペクトルを図3に示す。 Sn-O-N膜は、SnO2膜と比べて、吸収端が長波 長側にシフトしている。これは、Nのドーブにより、S NO2のバンドギャップ内に新たな準位が形成され、実 物的なパンドギャップが終くなったことにお因する。

【0027】 この膜の光柱蝶線能をメチレンブルーの分散性能から評価した。この評価は、5n-0-N膜の表面に塗布したメチレンブルーの分解性能を浪長600 n mにおける膜の吸吸 (ΔABS) の変化として測定し、照射光源に500Wのメモランで手に火速及 ≥ 200 n mの紫外線を含む光を照射した場合と、光学フィルタにより照料 3を1 n mの可収料を制度することにより没長入≥38 n mの可収料を制度することにより没長入≥38 n mの可収料を制度することにより没長入 50 n mの可収料を割倒ける場合について試験した。

【0028】その結果を図4に示す。このように、Sn -O-N膜では、紫外光から可視光に渡る照射(λ≧2 50 00nm)において大きな触媒活性が得られることがわ かる。この要因は、入≧380nmの可視光における触 媒活性が向上していることによる。これはNドープの効 果である。この結果は、図3における光吸収スペクトル 特性を反映しているといえる。

【0029】「実施例2」この実施例では、ZnO結晶に、NをドープしたZn-O-N構造の光触媒物質について述べる。

【0031】一方、比較対象としてZnO膜も形成した。この場合、ターゲットをAr雰囲気中でスパッタし、550℃、O2雰囲気中で90分間熱処理することにより結晶化させた。

【0032】 X線回折により2 n − O − N 駅の結晶性を 見たところ、六方晶 Z n O の (002) 回折線が観察さ れた。しかし、この回折線は2 n O 限と比較して、やや 低角度側へシフトしている。このことから、窒素 N のド ーブによって、格子間陽が2 n O より広がっていると考 えられる。

【0033】またXPS(X-ray Photoem ission Spectroscopy)による望素 N1s級の測定結果から堅素原子の化学的な結合状態を 判断したところ、本発明のZn-O-N中の窒素原子 は、Zn-N結合に由来するピークを示した。

[0034] この膜の光張収スペクトルを図5に示す。 Zn-O-N関は、Znの膜と比べて、吸収端が長波長 側にシフトしている。これは、Nのドーブにより、Zn ののパンドギャップ内に新たな準位が形成され、実効的 なパンドギャップが狭くなったことに起因する。

(10035) この限の光触媒維能をメチレンブルーの分解性能から評価した。この評価は、Zn-O-N限の表面に途布したメチレンブルーの分解性能を放長600 nmにおける膜の吸光度 (ΔABS) の変化をして測定し 40 cm 照明状態に500 WのXeランブを用い波長 λ≥2 0 nm の所外線を含む光を照射した場合と、光学フィルタにより照射波度域を制限することにより変長 λ≥3 80 nm の可視光を照射した場合について試験した。

【0036】その結果を図6に示す。このように、Zn-O-N膜では、紫外光から可視光に渡る照射( λ≥200 nm)において大きな触媒活性が得られることがわかる。この要因は、 λ≥380 nmの可視光における触媒活性が向上していることによる。これはNドーブの効

果である。この結果は、図5における光吸収スペクトル 特性を反映しているといえる。

【0037】「その他」上記酸化スズ(S no 2)、酸 化亜鉛(Z no 10 の 20 つみ定施例の他、チタン酸ストロ メチウム(S r T i O 3)、酸化タングステン(W O 3)、酸化ジルコニウム(Z r O 3)、酸化二オブ(N b 2 O 5)、酸化(F e T O 3)、酸化(D ( O 2 O ) チタン砂数(F e T i O 3)、酸化二次ケル(N i O )、酸化ビズマス(B i J O 3)、酸化ケイ素(S i O 3)の含ちのかなくとも1種の結果に、完整例で(N)

2) のうちの少なくとも1種の結晶に、窒素原子(N)を配したものが利用できる。 [0038] また、上述の説明では、酸化物ターゲット

1003 の1 末に、上辺の起切では、銀代に何マーツット を用いたスパッタにより、薄腹を形成する例につして述 べた。しかし、これらの光熱媒特性は、材料が未質的に 有するものであり、金属ターザットを用いたスパック 蒸着で作成した薄膜、ソル・ゲル法により作成した薄 膜、あるいは微粉末の形態においても同様の特性を得る ことができる。

[0039]

(4)

20 【発明の効果」以上説明したように、光触媒作用を呈する金融酸化物半準件に窒素原子を配することで、より低エネルギーの長炎後光を免吸収して、電子と正えを生成し、光触媒作用を呈することが可能となる。従って、太陽火、蛍光灯光を光源とした場合における光触媒効率、すなわち、有書が入解、水浄化、有規物分解、抗菌などの効果を向上することができる。

【0040】また、上述の警職化物の光熱技物質の表面 に、整職化物より安定なTiO2や、Ti-O-Nを最 表面に配置することで、整酸化物単体の場合と比較して 30安性を向上することができる。また、内部の登職化物 が可視光を吸収して電子と正孔を生成し、これが表面の TiO2やTi-O-N%動してこれらの表面におい て、優れた限水性、防汚性、有機物分解性を実現するこ とかできる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 実施形態1の構成を示す図である。

【図2】 実施形態2の構成を示す図である。

【図3】 実施例1の光吸収スペクトルを示す図である。

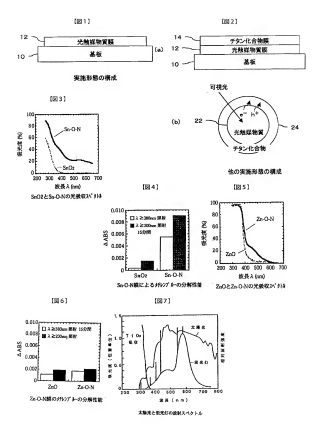
【図4】 実施例1の光触媒機能を示す図である。 【図5】 実施例2の光吸収スペクトルを示す図である。

【図6】 実施例2の光触媒機能を示す図である。

[図7] 太陽光および蛍光灯光の放射スペクトルを示す図である。 [符号の説明]

10 基板、12 光触媒物質膜、14 チタン化合物膜。

特開2001-205094



(5)

(6) 特開2001-205094

# フロントページの続き

(72)発明者 大脇 健史

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番 地の1 株式会社豊田中央研究所内

地の | 株式会社豊田中央研究所内 (72)発明者 多賀 康訓

(/2) 発明者 多質 淤訓

愛知県愛知郡長久手町大字長湫字横道41番 地の1 株式会社豊田中央研究所内 Fターム(参考) 4G069 AA02 AA0B BA48A BA4BC

BC12A BC12B BC12C BC22A BC22B BC22C BC25A BC25B BC25C BC31A BC31B BC31C

BC35A BC35B BC35C BC50A BC50B BC50C BC51A BC51B

BC51C BC55A BC55B BC55C BC60A BC60B BC60C BC66A

BC66B BC66C BC6BA BC6BB BC68C BD05A BD05B BD05C

CA01 CA11 FB02